DIARYLETHENE COMPOUND

Patent Number:

JP3261781

Publication date:

1991-11-21

Inventor(s):

IRIE MASAHIRO; others: 04

Applicant(s)::

KANEBO LTD

Requested Patent:

☐ JP3261781

Application Number: JP19900061742 19900313

Priority Number(s):

IPC Classification: C07D333/54; C07D495/04; G03C1/73

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

NEW MATERIAL: A compound expressed by the formula (R is F or trifluoromethyl).

EXAMPLE:1,1,1,4,4,4-Hexafluoro-2,3-di-(2-methyl-3-benzothienyl)-2-butene.

USE:Suitable as an optical recording material, etc., having photochromism and excellent in thermal stability, repeated durability, sensitivity, etc., in a colored state.

PREPARATION: Tetrafluoroethylene or octafluoro-2-butene expressed by the formula RCF=CFR is reacted with 3-lithiobenzothiophene.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-261781

®Int. Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号	③公開	平成3年(1991))11月21日
C 07 D 333/54 495/04	1 0 1	7822-4C 8415-4C			
G 03 C 1/73 // C 09 K 9/02	5 0 3 B	8910—2H 8930—4H			
-		審査請求	未請求 記	請求項の数 1	(全5頁)

公発明の名称 ジアリールエテン化合物

②特 顧 平2-61742

20出 願 平2(1990)3月13日

福岡県春日市春日公園1丁目29番地 正浩 @発 明 者 入江 大阪府大阪市都島区友渕町2丁目12番21-304号 角 谷 @発明者 律夫 大阪府松原市柴垣1丁目27番12号 堀川 @発明者 幸雄 椛 澤 大阪府大阪市浪速区下寺1丁目5番5号 @発 明 者 誠 佐・用 浩 一 兵庫県神戸市灘区福住通8丁目2番17号 個発 明 者

创出 顋 人 鐘 紡 株 式 会 社 東京都墨田区墨田5丁目17番4号

明 編 書

1. 発明の名称

ジアリールエテン化合物

2. 特許請求の範囲

下記一般式(1) にて示される新規ジアリールエテン化合物。

ィただし、式中Rはフッ素原子又はトリフル・ オロメチル基を表わす。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、新規なジアリールエテン系化合物に 係り、更に詳細には、フォトクロミック性を有し、 光記録材料等に好通なジアリールエテン系化合物 に関する。

(従来の技術)

近年、記録、記憶材料、複写材料、調光材料、印刷感光体、レーザ用感光体、マスキング材料、光量計あるいは表示材料に利用される光照射により可逆的に色相変化する種々のフォトクロミック性を有する化合物が提案されている。

例えば、それらのフォトクロミック化合物としてベンゾスピロピラン類、ナフトオキサジン類、フルギド類、ジアゾ化合物あるいはジアリールエテン類等の化合物が提案されている。

又、光照射による二つの状態が熱的には比較的

安定なものとして、フルギド類やジアリールエテン類が知られているが、記録材料に応用するには安定性が不十分であり、更に繰り返し耐久性に劣るという欠点があり、未だ光記録材料として十分満足な性能を有するフォトクロミック化合物がないのが現状である。

(発明が解決しようとする課題)

本発明は、このような事情に魅み、なされたものであって、その目的とするところは、着色状態の熱安定性、繰り返し耐久性、あるいは感度等フォトクロミック材料として優れた特性を有する新級ジアリールエテン系化合物を提供するにある。

(課題を解決するための手段)

上述の目的は下記一般式(1) にて示される新規 ジアリールエテン化合物により達成される。

f ただし、式中Rはフッ素原子又はトリフルォーロメチル基を表わす。

次に、本発明を詳しく説明する。

本発明のジアリールエテン化合物は、前配一般 式(1) で衰わされるものであり、例えば次のよう な方法で製造される。

即ち、下記一般式(2)

で示されるテトラフルエチレン又はオクタフルオロー 2 ーブテン (R はフッ素原子又はトリフルオロメチル基) と 3 ーリチオペンゾチオフェンを反応させる。

本発明のジアリールエテン化合物として、1.1.
1.4.4.4 - ヘキサフルオロー 2.3 - ジー (2 - メチル・3 - ベンゾチエニル) - 2 - ブテンを例にして説明すると、下記(3) 式のように繋外光を吸収すると閉盟体に変化して食色になる。

(D) B

CF₃ CF₃ CF₃ CF₃ CF₃ CF₃ ... (3)

また、この閉環体に可視光を駆射すると、元の開環体に戻り、消色する。

本発明のジアリールエテン系化合物は、着色状態も消色状態も熱的安定性が高く、 長期間変化せず、良好に保持される。

又、着消色の繰り返し耐久性にも優れ、可逆的な光情報記録材料に有利に使用することができる。

本発明の新規ジアリールエテン系フォトクロミック化合物を含有する記録層を利用した本発明の 光記録材料は、公知の方法で容易に得ることができる。

例えば、本発明のジアリールエテン系化合物を、 公知の蒸着法により、適当な基板上に裏看する方 法、

本発明のジアリールエテン系化合物を、ポリエ

ステル樹脂、ポリスチレン樹脂、ポリ塩化ビニル柑脂、ポリ酢酸ピニル樹脂、ポリピニルブチラール樹脂、ポリカーポオイト樹脂、フェノール樹脂、エポキン樹脂等の樹脂パインダーと共に、ペンゼン、トルエテルケーン、フォサン、メタノール、スタノール、テトラヒドロフラン、ジオキサン、四塩化皮素、適当な基板上に塗布する方法、

本発明のジアリールエテン系化合物を削配のような溶媒に溶解し、ガラスセル等に針入する方法、等により、記録層を形成することによって、光記録材料とすることができる。

(発明の効果)

以上のように、本発明のジアリールエテン系化合物は、無安定性に優れ、かつ発摘色の載り返し耐久性の良好なフォトクロミック性を有するとともに、これを用いれば、性能の優れた可逆的光配録材料を得ることができる。

以下に、実施例を挙げて本発明を具体的に説明する。

実施例 1

2 個の 5 0 m 4 の 2 つ口フラスコをガラス督で 接続したものを反応容器として使用した。一方の フラスコに 3 - ブロモー 2 - メチルベンゾチオフ ェン 1. 1 3 6 g (5 m m o l) とジェチルエーテ ル30m8を入れ、窒素気流下で-78mに冷却 後、n-ブチルリチウムヘキサン溶被5mmol を滴下し、10分間撹拌した。次に、-18七に 帝却したもう一方のフラスコに入れたオクタフル オロプテン-2 600mg(3mmol)に、 連結者を通して、上で反応させた溶液を移し、1 時間反応させた後、2時間かけて室温に戻しなが ら撹拌した。反応終了後、1規定の塩酸10m/ を加えた。その後、ジェチルエーテルで2回抽出 し、エーテル層を集め乾燥後、エーテルを留去し た。反応生成物をシリカゲルの分取プレートを用 いて、分離、精製した結果、下記構造式のジアリ ールエテン類 0.82g (収率 36%) を得た。な お、生成物の固定は、核磁気共鳴スペクトル、赤外吸収スペクトル、質量分析スペクトルにより行った。 (以下、生成物の固定は、これと同様にして行った。)また、光照射による可逆的変化が認められた。

分析值: ~

- (1) 'H-NMR (CDC & 1) 8 2.14 (1.6) 6 H), 7. 2 0 ~ 7. 3 6 (m. 4 H), 7. 6 1 ~ 7. 6 7 (m. 4 H)
- (2) MS (m/e) 456 (M^c)
- (3) 元素分析

	С	н	N
実測値	5 7. 8 0 %	3. 2 8 %	0. 0 4 %
理論値	5 7. 8 9	3. 0 9	0. 0 0

フォトクロミック性:-

次に、費色着色状態の溶液にカットフィルター (日本真空光学社製)を装着した100分の水銀灯により400mm以上の可視光を1分間照射したところただちに摘色し、元の透明の状態に変化した。この変化は可逆的に繰り返すことができた。 級り返し耐久性(可逆着色消色サイクル耐性) ・-

上記で合成した化合物の10mgをポリメチル メタクリレート100mgとともにTHF1m & に溶解し、これを1×3cm角石英ガラス板上に スピンコーティング法により堕布、乾燥して記録 層を作成した。この記録層の吸収スペクトルの 454 n m における 吸光度は 0.066 であった。 この記録層にU-330フィルターを装着した 100 W 水銀灯により繋外光を 40 秒間照射し全 面着色状態にした。得られた着色状態の吸収スペ クトルの 4 5 4 n m における 吸光度は 0.190 で あった。次にこの着色状態の記録層にカットフィ ルターを装着した100W水銀灯により400 n m 以上の可視光を 9 0 秒間照射したところただ ちに消色し、この記録層の吸収スペクトルの吸光 度は0.066に戻った。この紫外光、可視光の交 互の阻射により着色消色を1サイクルとして、説 り返し耐久性試験を行った。この結果を第2回に 示した。第2回に示すように200回級り返した

時点での吸収スペクトルの 4 5 4 n m の 吸光度は 梢色状態で 0.065、着色状態で 0.180であっ た。600回級り返した後も梢色状態が 0.159、 着色状態が 0.065と優れた級り返し耐久性を有 していた。

保存安定性:-

級り返し耐久性で使用したものと同様にして作製した記録層の2枚のうち一方を紫外光により看色し、他方を未着色のまま、アルミネイルで遮光し、80℃の恒温槽に入れ、吸光度の変化を観察した。その結果を第3図に示してあるが、10日間経過しても吸光度の変化はほとんどなく、記録を安定に保存することができた。

実施例 2

実施例 1 と同様に、 2 個の 5 0 m & の 2 つ 口 フ ラスコをガラス管で接続した も の を 反応 容器 とし て使用した。 一方の フラスコに 3 - ブロモー 2 -メチルベンゾチオフェン 1. 1 3 6 g (5 m m o &) とジエチルエーテル 3 0 m & を 入れ、 窒素気液下 で - 1 1 0 でに 冷却後、 n - ブチルリチカムへキ

分析值: -

(1) 'H-NMR (CDC 4 s) 8 2.7 2 (s. 6 H), 7.3 2 ~ 7.4 4 (m. 4 H).

7. 7 8 ~ 7. 8 1 (m, 4 H)

- (2) MS (m/e) 356 (M')
- (3) 元素分析

	С	Н	N
実測値	6 7. 2 5 %	4. 0 5 %	0. 0 3 %
理論値	6 7. 3 9	3. 9 6	0. 0 0

フォトクロミック性:一

上記で合成した化合物を実施例1と同様にして 紫外光を照射したところ、425 nmに吸収極欠を持ち實色に変化した。次に可視光を照射したところ元の状態に消色でき、この変化は可逆的で、100回以上繰り返し行うことができた。又適間以上変化はなかった。

4. 図面の簡単な説明

第1図は実施例1で合成した化合物のテトラと ドロフラン溶液中の吸収スペクトルの光変化を示す図である。また、第2図は実施例1で作製した 光記経層の紫外光および可視光の交互照射にとも なう454nmにおける吸光度の変化お示したグラフである。第3図は、実施例1で作製した光記録層の着色及び惰色状態での80でに於ける経日変化を示した図である。

出願人 鎗 訪 株 式 :



特開平3-261781 (5)





